PCT

国 原 事 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類6 (11) 国際公開番号 WO97/42952 A61K 31/445, 9/70, 47/12 A1 (43) 国際公開日 1997年11月20日(20.11.97) (21) 国際出願番号 PCT/JP97/01595 (81) 指定国 AU, BR, CA, CN, KR, MX, NO, PL, RU, SG, US, VN, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, (22) 国際出願日 1997年5月13日(13.05.97) LU, MC, NL, PT, SE). (30) 優先権データ 添付公阴書類 特顏平8/142210 1996年5月13日(13.05.96) JP 各台牌查閱范围 (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 久光製薬株式会社 (HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC.)[JP/JP] 〒841 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 Saga, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人(米国についてのみ) Q.H 反野英治(CHONO, Hideharu)|JP/JP| 寺原孝明(TERAHARA, Takaaki)[JP/JP] 鈴木達明(SUZUKI, Tatsuaki)[JP/JP] 肥後成人(HIGO, Naruhito)[JP/JP] 〒305 茨城県つくば市観音台1丁目25番11号 久光製薬株式会社. 筑波研究所内 Ibaraki, (JP) 弁理士 村山みどり(MURAYAMA, Midori) 〒150 東京都渋谷区恵比寿47 日20-2 恵比舜ガーデンテラス弐番館510 Tokyo, (JP)

(54)Title: PERCUTANEOUS TAPE PREPARATION CONTAINING FENTANYL

(54)発明の名称 フェンタニル含有経皮投与テープ製剤

(57) Abstract

A percutaneous tape preparation containing fentanyl or its salt, a pressure-sensitive adhesive and sodium acetate. It is preferable that the salt of fentanyl is fentanyl citrate. This preparation is little irritative to the skin and excellent in the percutaneous permeation of fentanyl and has a high stability even after the passage of time.

7.7

場。

参考情報

PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第一質に記載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード

明 細 書 フェンタニル含有経皮投与テープ製剤

技術分野

本発明は、フェンタニル(化学名:1-フェネチルー4-Nープロピオニルーアニリノーピペリジン)またはその塩を含有し、皮膚透過性が非常に優れ、皮膚刺激性が低い経皮投与テープ製剤に関する。本発明のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤は、効果持続性の麻酔剤や鎮痛剤としての利用が多いに期待される。

10

20

背景技術

フェンタニル、特にクエン酸フェンタニルは、鎮痛効果の高い薬物 として知られている。しかしながら、本薬物は、手術時及び術後の定 速点滴注入には利用されているが、消失半減期が短いため、効果の持 続性がなく、癌性疼痛のような比較的長期にわたる疼痛に対しては、 有用な投与方法がなかった。

米国では、フェンタニル塩基を含む効果持続性のパッチ製剤(商品名: DURAGESIC)が市販されているが、投与部位での刺激性が非常に高いという欠点を有している(ウサギ皮膚一次刺激を示すPII値は2.2であり、本発明の製剤のPII値の0.3~0.8に比べて、非常に高値である(下記表3参照))。

尚、クエン酸フェンタニルを経皮投与テープ製剤として製剤化する 試みはなされていたが、クエン酸フェンタニルは非水系基剤への溶解 性が乏しいため、非水系基剤に含有させた製剤の皮膚透過性が非常に 低く、臨床的に使用することは不可能であった。

従って、本発明は、上記のような従来技術の問題点を解決し、皮膚刺激性が低く、フェンタニルの皮膚透過性が極めて良好で、しかも経時安定性であるフェンタニル含有経皮投与テープ製剤を提供することを目的とする。

本発明者らは、上記の目的を達成するために、鋭意検討を行った結果、フェンタニルまたはその塩を含有する粘着剤に、酢酸ナトリウムを添加させることにより、皮膚透過性が極めて良好でしかも皮膚刺激性が低い経皮投与テープ製剤を得ることができることを見出し、本発明を完成させた。

発明の開示

设定

10

20

即ち、本発明は、フェンタニルまたはその塩、粘着剤および酢酸ナトリウムを含有してなるフェンタニル含有経皮投与テープ製剤である。

本発明はまた、フェンタニルまたはその塩0.05~20重量%、粘着剤0.1~98重量%および酢酸ナトリウム0.01~15重量%を含有してなる前記フェンタニル含有経皮投与テープ製剤である。

本発明はまた、フェンタニルの塩が、クエン酸フェンタニルである ことを特徴とする前記フェンタニル含有経皮投与テープ製剤である。

15 本発明はまた、クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合重量 比が、(1~5): (0.5~2.5)であることを特徴とする前記フェンタニル含有経皮投与テープ製剤である。

本発明はまた、クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合重量 比が、(3~5): (1.5~2.5) であることを特徴とする前記フェンタニル含有経皮投与テープ製剤である。

本発明はまた、クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合重量 比が、2:1であることを特徴とする前記フェンタニル含有経皮投与 テープ製剤である。

本発明はまた、油脂および/または粘着付与剤を含有する前記フェ 25 ンタニル含有経皮投与テープ製剤である。

本発明はまた、吸収促進剤を含有する前記フェンタニル含有経皮投 与テープ製剤である。

本発明はまた、粘着剤が、ポリイソブチレンおよびスチレンーイソ プレン-スチレンブロック共重合体の2成分を含んでなる前記フェン WO 97/42952 PCT/JP97/01595

タニル含有経皮投与テープ製剤である。

発明を実施するための最良の形態

15

20

25

以下、本発明のフェンタニル経皮投与テープ製剤について詳しく説 5 明する。

本発明のフェンタニル経皮投与テープ製剤における薬理活性物質は、フェンタニル自体またはその塩である。フェンタニル塩としては、特に限定されず、無機塩であっても有機塩であってもよく、代表的なファンタニル塩であるクエン酸塩、塩酸塩、フマル酸塩等を挙げること10 ができる。これらの中でも、クエン酸フェンタニルは特に好ましい。尚、フェンタニルまたはその塩は、単独で用いることもできるが、2種以上を混合して用いてもよい。

また、フェンタニルまたはその塩は、本発明の経皮投与テープ製剤の粘着層全体の重量に基づいて、0.05~20重量%の量で配合することが好ましい。配合量が0.05重量%未満であると、経皮投与テープ製剤として充分な透過量が得られず、20重量%を越えると、製剤自体の物性に悪影響を及ぼすので好ましくない。

本発明のフェンタニル経皮投与テープ製剤の粘着層に配合される粘着剤は、特に限定されないが、好ましい例として、ポリイソブチレン (PIB)、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体(SIS)[例えば、シェル化学社製:カリフレックスD-1111、カリフレックスTR-1107、日本合成ゴム社製:JSR5000、JSR-5002、SR5100、日本ゼオン社製:クインタック3421等]、イソプレンゴム、スチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体(SBS)[例えば、シェル化学社製:カリフレックスTR-1101等]、アクリル系ポリマー(2-エチルヘキシルアクリレート、酢酸ピニル、エチルアクリレート、メタクリレート、メトキシエチルアクリレート、アクリル酸の少なくとも2種の共重合体、例えばPE-300等(日本カーバイト社製)等を挙げることができ、

WO 97/42952 PCT/JP97/01595

これらを単独または2種以上を混合して用いることができる。これらの中でも、PIBとSISの2成分を用いることが好ましい。また、その場合、PIBとSISの配合重量比は、1:1~1:4とすることが好ましい。

5 粘着剤は、本発明の経皮投与テープ製剤の粘着層全体の重量に基づいて、0.1~98重量%、さらに0.1~70重量%、特に0.1~50重量%配合することが好ましい。粘着剤の配合量が0.1重量%未満であると、製剤自体の物性が悪くなるため好ましくなく、98重量%を越えると、人体皮膚に対する良好な粘着力が得られないため好ましてない。

本発明のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤の粘着層には、酢酸ナトリウムを配合することによって、フェンタニルまたはその塩の皮膚透過性が非常に高くなる。酢酸ナトリウムは、粘着層全体の重量に基づいて、0.01~15重量%、さらに0.01~10重量%、特に0.01~5重量%配合することが好ましい。酢酸ナトリウムの配合量が0.01重量%未満になると、皮膚透過性を著しく向上させるという効果が十分得られず、15重量%を越えると、皮膚への刺激性が強くなるので好ましくない。

15

フェンタニル塩がクエン酸フェンタニルの場合には、クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合重量比は、(1~5):(0.5~2.5)、好ましくは、(3~5):(1.5~2.5)、特に好ましくは、2:1の場合に、物性及び皮膚透過性の面で最大の効果が得られる。この配合比より酢酸ナトリウムの重量が少ないと急激に薬物皮膚透過性が低下し、この配合比より酢酸ナトリウムの重量が多いと不均一な製剤となり、付着性等の物性が悪くなるので好ましくない。

尚、粘着剤の粘着性は低いので、製剤に粘着性を付与するために、 製剤の粘着層に、粘着付与剤を配合することができる。粘着付与剤と しては、ポリテルペン樹脂系、石油樹脂系、ロジン系、ロジンエステ ル系、油溶性フェノール樹脂系の粘着付与剤等を好ましい例として挙 15

20

25

げることができる。これらの具体例としては、商品名で、クリアロン P-105、フォーラル105、アルコンP-100、KE-311、KE-100、スーパーエステルS-100、タマノル521、YS レジン75、KR-610を挙げることができる。

5 粘着付与剤は、本発明の製剤の粘着層全体の重量に基づいて、0. 1~70重量%、さらに5~50重量%、特に10~35重量%の量で配合されることが好ましい。

また、本発明の経皮投与テープ製剤の加工性の向上や粘着性の調整のために、粘着層に油脂を軟化剤として配合することもできる。油脂10 としては、例えば、流動パラフィン、スクワラン、オリーブ油、ツバキ油、パーシック油、ラッカセイ油等が好ましく、特に流動パラフィンは好ましい。

油脂は、本発明の製剤の粘着層全体の重量に基づいて、 $1\sim70$ 重量%、さらに $10\sim60$ 重量%、特に $20\sim50$ 重量%の量で配合されることが好ましい。

また、本発明の製剤の粘着層には、必要に応じて吸収促進剤を配合することもできる。吸収促進剤としては、皮膚での吸収促進作用が認められている化合物であればいずれのものでもよく、例えば炭素鎖数6~20の脂肪酸、脂肪族アルコール、脂肪酸エステルまたはエーテルを挙げることができる。さらに、乳酸エステル類、酢酸エステル類、モノテルペン系化合物、セスキテルペン系化合物、アゾン(Azone)またはその誘導体、グリセリン脂肪酸エステル類、ソルビタン脂肪酸エステル類、ポリソルベート系、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油系、ショ糖脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油系、ショ糖脂肪酸エステル類等を挙げることができる。具体的には、カプリル酸、カプリン酸、カプロン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコール、オレイルアルコール、セチル

谢流

アルコール、ラウリン酸メチル、ミリスチン酸イソプロピル、ミリス チン酸ミリスチル、ミリスチン酸オクチルドデシル、パルミチン酸セ チル、サリチル酸、サリチル酸メチル、サリチル酸エチレングリコー ル、ケイ皮酸、ケイ皮酸メチル、クレゾール、乳酸セチル、酢酸エチ - ル、酢酸プロピル、ゲラニオール、チモール、オイゲノール、テルピ ネオール、1-メントール、ボルネオール、d-リモネン、イソオイ ゲノール、イソボルネオール、ネロール、dl-カンフル、グリセリ ンモノラウレート、グリセリンモノオレエート、ソルピタンモノラウ - レート、ショ糖モノラウレート、※ポリソルベート20、ポリエチレン グリコールモノラウレート、ポリ紅チレングリコールモノステアレー 10 ト、HCO-60(硬化ヒマシ油)、1-[2-(デシルチオ)エチ ル] アザシクロペンタンー2ーオン(以下、「ピロチオデカン」と略 記する。)が好ましく、特に、ラウリルアルコール、ミリスチルアル コール、サリチル酸エチレングリコール、ピロチオデカンが好ましい。 このような吸収促進剤は、本発明の製剤の粘着層全体の重量に基づい 15 て、0.01~20重量%、さらに0.1~10重量%、特に0.5~5 重量%の量で配合されることが好ましい。吸収促進剤の配合量が20 重量%を越えると、発赤、浮腫等の皮膚への刺激性が認められ、0. 01 重量%未満であると吸収促進剤の配合の効果が得られないので好 ましくない。 20

さらに、本発明のテープ製剤において、皮膚から発生した汗等の水性成分を吸収させるために、必要に応じて親水性ポリマーを配合することもできる。親水性ポリマーとしては、例えば、軽質無水ケイ酸、セルロース誘導体(カルボキシメチルセルロース(CMC)、カルボキシメチルセルロースナトリウム(CMCNa)、メチルセルロース(MC)、ヒドロキシプロピルメチルセルロール(HPMC)、ヒドロキシプロピルセルロース(HPC)、ヒドロキシエチルセルロース(HEC))、デンプン誘導体(プルラン)、ポリビニルアルコール(PVA)、ポリビニルピロリドン(PVP)、酢酸ビニル(VA)、

PCT/JP97/01595 WO 97/42952

カルボキシピニルポリマー(CVP)、エチル酢酸ピニル(EVA)、 オイドラギット、ゼラチン、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸ソーダ、 ポリイソブチレン無水マレイン酸共重合体、アルギン酸、アルギン酸 ナトリウム、カラギーナン、アラビアゴム、トラガント、カラヤゴム、 ポリピニルメタクリレートが好ましく、特に軽質無水ケイ酸、セルロ ース誘導体(CMCNa、HPMC、HPC、MC)、オイドラギッ トが好ましい。

親水性ポリマーは、本発明の経皮投与テープ製剤の粘着層全体の重 量応基づいて、0.1~20重量%、特に0.5~10重量%配合する ことが好ましい。 - 3 e

10

15

また、本発明の製剤の粘着層には、所望により架橋剤、防腐剤、抗 酸化剤等のその他の成分を配合することができる。

架橋剤としては、アミノ樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、ア ルキド樹脂、不飽和ポリエステル等の熱硬化性樹脂、イソシアネート 化合物、ブロックイソシアネート化合物、有機系架橋剤、金属または 金属化合物等の無機系架橋剤が好ましい。防腐剤としては、パラオキ シ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル、パラオキシ安息香 酸プチル等が好ましい。抗酸化剤としては、トコフェロールおよびそ のエステル誘導体、アスコルビン酸、ステアリン酸エステル、ノルジ 20 - ヒトログアレチン酸、ジブチルヒドロキシトルエン(BHT)、ブチ ルヒドロキシアニソール(BHA)等が好ましい。

尚、本発明のテープ製剤の粘着層は、非水系の基剤からなることが 好ましく、非水系の基剤とすることにより本発明の効果を有効に得る ことができる。

上記のような組成を有する粘着層は、いずれの方法によっても製造 25 することができる。例えば、溶剤法により製造する場合には、配合さ れるポリマーの有機溶剤溶液に、他の成分を添加、撹拌後、支持体に 伸展し、乾燥させて本製剤を得ることができる。また、配合されるポ リマーがホットメルト法により塗工可能であるものである場合には、

高温でポリマー成分を溶解させた後、他の成分を添加し、撹拌し、支持体に伸展して本製剤を得ることができる。

また、本発明のテープ製剤は、粘着層が上記のような組成から構成 されるものであれば、その他の層やそれらを構成する成分は、特に限 定されず、いずれの層から構成されるものであってもよい。 例えば、 本発明の経皮投与テープ製剤は、粘着層の他、それを支持する支持体 層、粘着層上に設けられる剥離ライナー層等から成ることができる。

支持体層は、例えば、布、不織布、ポリウレタン、ポリエステル、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩粒ビニリデン、ポリエチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリプテレンテレフタレート、紙、アルミニウムシート等またはそれらの複合素材からなることができる。

本発明の経皮投与テープ製剤によれば、フェンタニルまたはその塩が皮膚を経由し持続的に吸収されるため、麻薬性鎮痛剤の経口投与が困難な患者にとって、疼痛緩和の有力な手段となる。また侵襲的な投与方法である持続皮下投与方法に比して、非侵襲的に投与することができ、患者の負担も軽減することができる。また、投与量についても、製剤を裁断すること等により、患者の症状、年齢、体重、性別等に応じて、容易に調節することができる。

20 実施例

10

15

以下、実施例を示し、本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではなく、本発明の技術的思想を 逸脱しない範囲での種々の変更が可能である。尚、実施例中、「%」 とあるものは、特に断らない限り、「重量%」を意味するものである。

25 実施例 1

酢酸ナトリウム
 アクリル系ポリマー(PE-300)
 トルエンジイソシアネート
 ピロチオデカン
 2.5%
 1.0%
 3.0%

報

これらの組成中、酢酸ナトリウム、ピロチオデカンとクエン酸フェンタニルをエタノールに加え、室温で攪拌溶解させた後、アクリル系ポリマー酢酸エチル溶液とトルエンジイソシアネートを添加攪拌し、ポリエチレンテレフタレートフィルム(PET)(30μm)に伸展し、90℃で15分間熱架橋させ、50μmの粘着層を得て、常法により本発明の経皮投与テープ製剤を得た。

10 実施例2

	742745	
	酢酸ナトリウム	1.5%
	ピロチオデカン	3.0%
	流動パラフィン	38.0%
	. ポリテルペン樹脂系粘着付与剤	29.5%
15	ポリイソプチレン	7.5%
	スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合作	4 16.5%
	抗酸化剤(BHT)	0.5%
	珪酸アルミニウム	0.5%
	クエン酸フェンタニル	3.0%
20		

仝 昌

100%

1,2

これらの組成中、酢酸ナトリウム、ピロチオデカン、クエン酸フェンタニル以外の成分を180でで溶解混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、PETフィルム(30μ m)に粘着層が 100μ mとなるように伸展し、常法により本発明の経皮投与テープ製剤を得た。

実施例3

酢酸ナトリウム2.5%ピロチオデカン3.0%

. }}

	流動パラフィン	39.5%
	ポリテルペン樹脂系粘着付与剤	21.7%
	ポリイソブチレン	6.8%
	スチレン-イソプレン-スチレンブロック共重合体	20.4%
5	抗酸化剤(BHT)	0.5%
	珪酸アルミニウム	0.6%
	クエン酸フェンタニル	5.0%
	全 量	100%
10	これらの組成中、酢酸ナトijウム、ピロチオデカン、	クエン酸フェ
	ンタニル以外の成分を180℃で溶解混合した後、残	りの成分を添加
	し、均一になるまで分散させた後、PETフィルム()	30μm) に粘
	着層が100μ m となるように伸展し、常法により本	発明の経皮投与
	テープ製剤を得た。	
15	実施例 4	
	酢酸ナトリウム	2.5%
•	流動パラフィン	1.2.5%
	油溶性フェノール樹脂系粘着付与剤	39.5%
	ポリイソブチレン	7.5%
20	スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体	30.5%
	抗酸化剤(BHT)	0.5%
	ラウリルアルコール	2.0%
	クエン酸フェンタニル	5.0%
25	全量	100%
	これらの組成中、ラウリルアルコール、酢酸ナトリ	ウム、クエン酸
	フェンタニル以外の成分を180℃で溶解混合した後	、残りの成分を

これらの組成中、ラワリルアルコール、酢酸テトリワム、クエノ酸フェンタニル以外の成分を180℃で溶解混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、PETフィルム(30μ m)に粘着層が100μ mとなるように伸展し、常法により本発明の経皮

投与テープ製剤を得た。

実施例5

	酢酸ナトリウム	1.5%
	クロタミトン	3%
5	流動パラフィン	38.5%
	ポリテルペン樹脂系粘着付与剤	29.5%
	ポリイソブチレン	7.5%
	スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体	16.5%
	抗酸化剤(BHT)	0.應%
10	クエロン酸フェンタニル	3.0%

全 量

100%

これらの組成中、酢酸ナトリウム、クロタミトン、クエン酸フェンタニルおよび流動パラフィンを80℃で攪拌溶解させた後、あらかじめスチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体、ポリイソプチレン、ポリテルペン樹脂系粘着付与剤および抗酸化剤を溶解させたシクロヘキサン溶液と混合し、PET $(30 \mu \text{ m})$ 上に伸展し、85℃で30分間乾燥し、 $50 \mu \text{ m}$ の粘着層を得て、常法により本発明の経皮投与テープ製剤を得た。

20 実施例6

	酢酸ナトリウム	2.5%
	流動パラフィン	35.0%
	ポリテルペン樹脂系粘着付与剤	25.5%
	ポリイソブチレン	7.0%
25	スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体	24.0%
	抗酸化剤(BHT)	0.5%
	珪酸アルミニウム	0.5%
	フェンタニル	5.0%
	<u></u>	

全 量

100%

100%

5 %

これらの組成中、酢酸ナトリウム、フェンタニル以外の成分を18 0℃で溶解混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、PETフィルム (30 µ m) に粘着層が100 µ m となるように伸展し、常法により本発明の経皮投与テープ製剤を得た。

実施例7

	酢酸ナトリウム	0.5%
	ピロチオデカン	3.0%
	流動パラフィン	29.0%
10	ポリテルペン樹脂系粘着付与剤 💮	42.1%
	ポリイソブチレン	7.0%
	スチレンーイソプレンースチレンプロック共重合体	16.4%
	抗酸化剤(BHT)	0.5%
	珪酸アルミニウム	0.5%
15	クエン酸フェンタニル	1.0%

全 量

上記組成 (クエン酸フェンタニル:酢酸ナトリウム=2:1) を用い、実施例2と同様の方法により、本発明の経皮投与テープ製剤を得た。

実施例8

転給上し川ウノ

20

	酢酸ナトリワム	1.5%
	ピロチオデカン	3.0%
	流動パラフィン	28.9%
25	ポリテルペン樹脂系粘着付与剤	41.5%
	ポリイソブチレン	6.9%
•	スチレン-イソプレン-スチレンブロック共重合体	16.2%
	抗酸化剤(BHT)	0.5%
	珪酸アルミニウム	0.5%

SE

クエン酸フェンタニル 1.0% 全 量 100% 上記組成 (クエン酸フェンタニル:酢酸ナトリウム=2:3) を用 5 い、実施例2と同様の方法により、本発明の経皮投与テープ製剤を得 た。 実施例9 酢酸ナトリウム 2.5% ピロチオデカン 3.0% 流動パラフィン 28.7% 10 ポリテルペン樹脂系粘着付与剤 41.0% ポリイソブチレン 6.8% スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体 16.0% 抗酸化剤(BHT) 0.5% 珪酸アルミニウム 15 0.5% クエン酸フェンタニル 100% 上記組成 (クエン酸フェンタニル:酢酸ナトリウム=2:5) を用 い、実施例2と同様の方法により、本発明の経皮投与テープ製剤を得 20 た。 実施例10 酢酸ナトリウム 0.5% ピロチオデカン 3.0% 流動パラフィン 25 28.7% ポリテルペン樹脂系粘着付与剤 41.0% ポリイソブチレン 6.8% スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体 16.0% 抗酸化剤(BHT) 0.5%

WO 97/42952 PCT/JP97/01595

珪酸アルミニウム 0.5% クエン酸フェンタニル 3.0% 全 量 100% 5 上記組成 (クエン酸フェンタニル:酢酸ナトリウム=6:1) を用 い、実施例2と同様の方法により、本発明の経皮投与テープ製剤を得 た。 実施例11 酢酸ナトリウム P. 15 1.5% ピロチオデカン 17. 10 3.0% 流動パラフィン 28.5% ポリテルペン樹脂系粘着付与剤 40.5% ポリイソブチレン 6.8% スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体 15.7% 抗酸化剤(BHT) 0.5% 15 珪酸アルミニウム 0.5% クエン酸フェンタニル 全 量 100% 上記組成 (クエン酸フェンタニル:酢酸ナトリウム=2:1) を用 20 い、実施例2と同様の方法により、本発明の経皮投与テープ製剤を得 た。 実施例12 酢酸ナトリウム 2.5% ピロチオデカン 3.0% 25 流動パラフィン 28.2% ポリテルペン樹脂系粘着付与剤 40.0% ポリイソブチレン 6.7%

. . .

スチレンーイソプレンースチレンプロック共重合体 15.6%

	抗酸化剤(BHT)		0.5%
	珪酸アルミニウム		0.5%
	クエン酸フェンタニ	<i>n</i> -	3.0%
5	全 量		100%
	上記組成(クエン酸	フェンタニル:酢酸ナトリウム=	= 6:5)を用
	い、実施例2と同様の	方法により、本発明の経皮投与で	テープ製剤を得
	た。		
	<u>実施例13</u>	*	
10	酢酸ナトリウム	74	0.5%
	ピロチオデカン		3.0%
	流動パラフィン	•	28.2%
	ポリテルペン樹脂系	粘着付与剤	40.0%
	ポリイソブチレン		6.7%
15	スチレンーイソプレ	ンースチレンブロック共重合体	15.6%
	抗酸化剤(BHT)	•	0.5%
	珪酸アルミニウム		0.5%
	クエン酸フェンタニ	ル	5.0%
20	全 量		100%
	上記組成(クエン酸	!フェンタニル:酢酸ナトリウム=	= 10:1)を
	用い、実施例2と同様	の方法により、本発明の経皮投-	与テープ製剤を
	得た。		
	<u>実施例14</u>		•
25	酢酸ナトリウム		1.5%
	ピロチオデカン		3.0%
	流動パラフィン		28.2%
	ポリテルペン樹脂系	粘着付与剤	39.5%
	ポリイソブチレン		6.5%

	スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体	15.3%
	抗酸化剤(BHT)	0.5%
	珪酸アルミニウム	0.5%
	クエン酸フェンタニル	5.0%
5	·	
	全量	100%
	上記組成(クエン酸フェンタニル:酢酸ナトリウム:	=10:3)を
	用い、実施例2と同様の方法により、本発明の経皮投-	与テープ製剤を
	得た。	
10	<u>実施例15</u>	···
	酢酸ナトリウム	2.5%
	ピロチオデカン	3.0%
	流動パラフィン	28.0%
	ポリテルペン樹脂系粘着付与剤	38.9%
15	ポリイソブチレン	6.5%
	スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体	15.1%

全 量

抗酸化剤(BHT)

珪酸アルミニウム

クエン酸フェンタニル

100%

0.5%

0.5%

5.0%

上記組成(クエン酸フェンタニル:酢酸ナトリウム=2:1)を用い、実施例2と同様の方法により、本発明の経皮投与テープ製剤を得た。

25 比較例1~5

20

比較例 $1\sim 5$ はそれぞれ、実施例 $1\sim 5$ の各実施例に対応しており、 実施例 $1\sim 5$ において用いられた酢酸ナトリウムを配合しないこと以 外は、同様にして経皮投与テープ製剤を得た。

試験例1

(In vitro皮膚透過試験)

実施例 $1\sim5$ 、実施例 $7\sim15$ 及び比較例 $1\sim5$ にて得られた各経 皮投与製剤について、ヘアレスマウス皮膚を用いる in vitro での皮膚 透過試験により評価を行った。

「ロップリスでは、1000円のでは、1000円では、1

15 透過速度(μg/cm²/hr)=(薬物濃度(μg/ml)×流量(ml))/製剤の適用面積(cm²)

	<u>表1</u>		
		一 一一一一一一 皮膚透過速度	
20		$(\mu \text{ g/cm}^2/\text{hr})$	
	 実施例 1	15.5	_
	実施例2	25.3	
	実施例3	36.8	
25	実施例4	35.2	
	実施例5	22.3	
	実施例7	8.8	
	実施例8	8.2	
	実施例 9	7.6	

j

C

10

	実施例10	9.4	
	実施例11	22.2	
	実施例12	20.5	
	実施例13	12.2	
5	実施例14	29.4	
	実施例15	35.8	
			_
	 比較例1	1.2	
	 比較例 1 比較例 2	1 . 2 1 . 0	_ , ,
10			
10	比較例2	1.0	
10	比較例2 比較例3	1 . 0 1 . 2	

表2から明らかなように、実施例1~5、7~15において得られ - 15 た経皮投与テープ製剤は、比較例1~5において得られた経皮投与テ ープ製剤に比べて、皮膚透過速度が速い。

特に、クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合割合が、(3) ~5): (1.5~2.5) である実施例1~5、実施例7、11、1 2、14、15の経皮投与テープ製剤は、皮膚透過速度が非常に速い ことが判明した。 20

中でも、クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合割合が2: 1である実施例1~5、実施例11および実施例15の経皮投与テー プ製剤は、皮膚透過速度が非常に速いことが判明した。

試験例2

(ウサギ皮膚一次刺激性試験)

実施例1~5で得られた各経皮投与製剤について、ウサギ皮膚を用 いる in vivo での一次刺激性試験により評価を行った。

実施例1~5で得られた各経皮投与テープ製剤を貼付し、貼付後2 4 および 4 8 時間の紅斑と浮腫について、表2 に示す皮膚刺激判定基

· (1)

準に従い判定を行い、得られた両スコアの合計を各時間の刺激スコアとした。さらに、各時間の刺激スコアの平均値を、PII値とした。また、比較対照群として日局絆創膏および米国市販品(DURAGESIC)を用いた。結果を表3に示す。

5

表<u>2</u> 皮膚刺激判定基準

	スコアー	紅斑	浮腫
10			
	0	紅斑なし	浮腫なし
	1	極軽度の紅斑	極軽度の浮腫
	2	明かな紅斑	明かな浮腫
	3	中等度から強い紅斑	中等度から強い浮腫
15	4	鮮紅色の強い紅斑	強い浮腫

表3

皮膚刺激性 20 (PII値) 実施例1 0.5 実施例2 0.7 実施例3 0.5 25 実施例4 0.7 実施例5 0.3 日局絆創膏 0.3

DURAGESIC

米国市販品

2.2*

*:FDA申請資料より抜粋

表2に示されるように、実施例1~5の経皮投与テープ製剤は、従 来品(DURAGESIC)に比べて皮膚刺激性が非常に低く、刺激が少ない日 局絆創膏と同程度の皮膚刺激性であることが判明した。

産業上の利用の可能性 10

> 本発明によれば、従来技術ではなし得なかった低刺激性で皮膚透過 性に優れたフェンタニルまたはその塩の経皮投与製剤化が可能になる。

1

即ち、本発明のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤を用いること により、長時間にわたってフェンタニルまたはその塩を生体内に送達 することができ、フェンタニルまたはその塩の薬理効果を有効に、し かも持続的に利用することが可能になる。

従って、本発明のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤は、麻酔性鎮 痛剤の経口投与が困難な患者にとって、疼痛緩和の有力な手段となり 得る。

20

15

5

20

請求の範囲

- 1. フェンタニルまたはその塩、粘着剤および酢酸ナトリウムを含有してなるフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。
- 5 2. フェンタニルまたはその塩0.05~20重量%、粘着剤0. 1~98重量%および酢酸ナトリウム0.01~15重量%を含有してなる請求の範囲第1項に記載のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。
- 3. フェンタニルの塩が、クエン酸フェンタニルであることを特徴 10. とする請求の範囲第1項または第2項に記載のフェンタニル含有経皮 投与テープ製剤。
 - 4. クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合重量比が、(1~5): (0.5~2.5) であることを特徴とする請求の範囲第3項に記載のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。
- 5. クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合重量比が、(3~5): (1.5~2.5) であることを特徴とする請求の範囲第3項に記載のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。
 - 6. クエン酸フェンタニルと酢酸ナトリウムの配合重量比が、2: 1であることを特徴とする請求の範囲第3項に記載のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。
 - 7 油脂および/または粘着付与剤を含有する請求の範囲第1項 ~ 第6項のいずれかに記載のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。
 - 8. 吸収促進剤を含有する請求の範囲第1項~第7項のいずれかに記載のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。
- 25 9 粘着剤が、ポリイソブチレンおよびスチレンーイソプレンースチレンプロック共重合体の2成分を含んでなる請求の範囲第1項~第8項のいずれかに記載のフェンタニル含有経皮投与テープ製剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01595

	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
	. Cl ⁶ A61K31/445, A61K9/70				
	to International Patent Classification (IPC) or to both	h national classification and IPC			
	LDS SEARCHED				
	locumentation searched (classification system followed b				
Int	. Cl ⁶ A61K31/445, A61K9/70	, A61K47/12			
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in th	e fields searched		
Electronic d	ata base consulted during the international search (name				
		of data case and, where practicable, scaren u	erms usea)		
CAD	ONLINE	•			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	JP, 4-99719, A (Lead Chemic	cal Co T+d)	1 - 9		
	March 31, 1992 (31. 03. 92)	(Family: none)	. – 5		
A	JP, 4-321624, A (Hisamitsu	Pharmaceutical Co.,	1 - 9		
	Inc.),				
	November 11, 1992 (11. 11.	92) (Family: none)	r		
A	JP, 6-40947, A (K.K. TTS Gi	ijutsu Kenkyusho),	1 - 9		
	February 15, 1994 (15. 02.	94) (Family: none)			
A	JP, 62-126119, A (Nitto Ele	ectric Industrial Co.	1 - 9		
	Ltd.),				
	June 8, 1987 (08. 06. 87)				
	& EP, 225005, A1				
	·				
1					
		·			
					
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not considered	"I" later document published after the interr date and not in conflict with the applic	ation but cited to understand		
to be of	particular relevance	the principle or theory underlying the i	investion		
	locument but published on or efter the international filing date at which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considered.	cred to involve an inventive		
cited to	cited to establish the publication date of another citation or other				
"O" docume	O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventive step when the document is				
"P" docume	means Commonsor with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art Commonsor with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art				
the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international search	ch report		
July	July 14, 1997 (14. 07. 97) July 23, 1997 (23. 07. 97)				
lame and mailing address of the ISA/ Authorized officer					
Japa	Japanese Patent Office				
Telephone No.					

ig i

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))			
Int. C1			
B. 調査を	行った分野		
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))			
Int. Cl* A61K31/445, A61K9/70, A61K47/12			
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称	、調査に使用した用語)	
CAS O	NLINE.		7
	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する簡重の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 4-99719, A (リードケミカル) (31.03.92) (ファミリーなし)		1 - 9
A	JP,4-321624,A(久光製薬株式会 (11.11.92)(ファミリーなし)	会社), 11. 11月. 1992	1 — 9
A	JP, 6-40947, A (株式会社ティ・ 1994(15, 02, 94)(ファミリー	ティ・エス技術研究所), 1 5 . 2 月. なし)	1 — 9
A	JP, 62-126119, A (日東電気工業 (08.06.87) & EP, 2250	農株式会社), 0 8. 6月. 1 9 8 7 0 5, A 1	1 — 9
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。		□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも の		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ て出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当	発明の原理又は理
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)		の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以	
「O」口頭による開示、使用、展示等に含及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 14.07.97		国際調査報告の発送日 23.07.97	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100		特許庁審査官(権限のある職員) 岡 部 義 恵 印	4C 9454
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	内線 3 4 5 2